PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-228171

(43)Date of publication of application: 24.08.1999

(51)Int.CI.

CO3C 4/00 A01N 25/34 A01N 59/16 CO3C CO3C 12/00

(21)Application number: 10-026854

(71)Applicant:

KOA GLASS KK

(22)Date of filing:

09.02.1998

(72)Inventor:

ISHII MASAO

TANAKA KENICHI

(54) SOLUBLE GLASS AND ANTIMICROBIAL COMPOSITION USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a soluble glass superior in transparency and mechanical strength, and an antimicrobial composition using it.

SOLUTION: In the soluble glass enabling to elute Ag ions, the glass contains Ag2O, ZnO and B2O3 as the constitutional components, and also the content of Ag2O is a value in the range of 0.5-10 wt.%, when the total quantity of the soluble glass is 100 wt.%, and the content of ZnO is a value in the range of 5.0-35 wt.%, and the content of B2O3 is a value in the range of 5.0-15 wt.%.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

05.10.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-228171

(43)公開日 平成11年(1999)8月24日

(51) Int.CL ⁸		識別記号	FI					
CO3C	4/00		C03C 4/	/00				
A01N	25/34		A01N 25/	/34				
	59/16		59/	/16		Α		
C03C	3/19		C 0 3 C 3/	/19				
	12/00		12/	12/00				
			審査請求	未請求	請求項の要	(9 OL (全 8 頁		
(21)出願番号		特願平 10-26854	(71)出願人 (0001629	17			
			,	興亜硝子	产株式会社			
(22)出顧日		平成10年(1998) 2月9日	3	東京都江	C戸川区平井	1丁目25番27号		
			(72)発明者 7	石井 邪	觟夫			
)	東京都沿	C戸川区 平井	1-25-27 興亜硝子		
			ŧ	株式会社	比内			
			(72)発明者 E	田中	₹—			
			3	東京都江	[戸川区平井	1-25-27 興亜硝子		
			ŧ	朱式会社	比内			
			(74)代理人 ま	弁理士	渡辺 喜平	(外1名)		

(54) 【発明の名称】 溶解性ガラスおよびそれを用いた抗菌性組成物

(57)【要約】

【課題】 透明性や機械的強度に優れた溶解性ガラスおよびそれを用いた抗菌性組成物を提供する。

【解決手段】 Agイオンを溶出しうる溶解性ガラスにおいて、構成成分としてAg, O, ZnOおよびB, O, を含み、かつ、当該溶解性ガラスの全体量を100重量%としたときに、Ag, Oの含有量を $0.5\sim10$ 重量%の範囲内の値、ZnOの含有量を $5.0\sim35$ 重量%の範囲内の値、およびB, O, の含有量を $5.0\sim15$ 重量%の範囲内の値とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 Agイオンを溶出しうる溶解性ガラスにおいて、

構成成分としてAg, O、ZnOおよびB, O, を含み。

かつ、当該溶解性ガラスの全体量を100重量%としたときに、Ag、Oの含有量を0.5~10重量%の範囲内の値、ZnOの含有量を5.0~35重量%の範囲内の値、およびB、O、の含有量を5.0~15重量%の範囲内の値とすることを特徴とする溶解性ガラス。

【請求項2】 請求項1に記載の溶解性ガラスにおいて、構成成分としてP, O, を含み、かつP, O, の含有量を $30\sim60$ 重量%の範囲内の値とすることを特徴とする溶解性ガラス。

【請求項3】 請求項1または2 に記載の溶解性ガラス において、ZnOの含有量/Ag、Oの含有量で表される重量比率を、 $1.0\sim50$ の範囲内の値とすることを 特徴とする溶解性ガラス。

【請求項4】 請求項 $1\sim3$ のいずれか1 項に記載の溶解性ガラスにおいて、構成成分としてCeO、を含み、かつCeO、の含有量を $0.1\sim5$ 重量%の範囲内の値とすることを特徴とする溶解性ガラス。

【請求項5】 請求項1~4のいずれか1項に記載の溶解性ガラスにおいて、当該溶解性ガラスの光透過率を50~100%の範囲内の値とすることを特徴とする溶解性ガラス。

【請求項6】 請求項1~5のいずれか1項に記載の溶解性ガラスにおいて、当該溶解性ガラスを粉末状であり、かつ、当該溶解性ガラスの平均粒子径を0.1~1000μmの範囲内の値とすることを特徴とする溶解性 30ガラス。

【請求項7】 請求項1~6のいずれか1項に記載の溶解性ガラスにおいて、当該溶解性ガラスが粉末状であり、かつ、当該溶解性ガラスの周囲に無機物および有機物あるいはいずれか一方を被覆することを特徴とする溶解性ガラス。

【請求項8】 請求項1~7のいずれか1項に記載の溶解性ガラスを、樹脂中に混入させることを特徴とする抗菌性組成物。

【請求項9】 請求項1~7のいずれか1項に記載の溶 40 解性ガラスを、成型品の表面に積層させることを特徴とする抗菌性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、Agイオンを溶出 しうる溶解性ガラス組成物に関し、より詳しくは、変色 性(黄色)が少ないとともに、透明性に優れた溶解性ガ ラス組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、建材、家電製品(TV、パソコ

ン、携帯電話、ビデオカメラなど含む)、雑貨、包装用 資材等に対して、抗菌効果を付与するために、溶解性ガ ラスを所定量樹脂中に混入させた抗菌性樹脂組成物が使 用されている。

【0003】かかるAgイオンを溶出しうる溶解性ガラスが、例えば、特開昭62-210098号公報にガラス水処理剤として開示されている。このガラス水処理剤は、組成物中に1価のAgイオンをガラス100重量部あたり酸化Ag換算で0.2~1.5重量部含有し、ガ10ラス成分としてBlO、を20~70モル%含有する硼珪酸塩系の溶解性ガラスからなるものである。そして、より具体的には、当該特許公報の実施例2および3には、それぞれ、BlO、、ZnO、PlO、およびAg、Oからなる組成の溶解性ガラスを開示している。

性ガラスを用いた抗菌性樹脂組成物として、例えば、特開平1-303150号公報には、透質性フィルムが開示されている。との透質性フィルムは、具体的に、銅イオン及び/又はAgイオンを含む透質性フィルムであり、溶解性ガラスとして、B,O,:29重量%、SiO,:51重量%、Na,O:10重量%、ZnO:4重量%、Al,O,:1重量%、Ag,O:5重量%からなるものを例示している。

【0004】また、かかるAgイオンを溶出しうる溶解

【0005】さらに、特開平1-313531号公報には、抗菌性樹脂組成物として、溶解性ガラスを含む合成樹脂成型体が開示されている。当該合成樹脂成型体は、具体的に、溶解性ガラスとして、SiO,、B,O,、P,O,の1種もしくは2種以上の網目形成酸化物と、Na,O、K,O、CaO、ZnOの1種もしくは2種以上の網目修飾酸化物と、Al,O,、TiO,の1種もしくは2種の網目中間体酸化物とからなるガラス固形物100重量部中に、一価のAgとして、Ag,Oを0.1~20重量部含有させたものを使用している。【0006】

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、特開昭 62-210098号公報に開示された溶解性ガラスは、B,O,を多量に含んでいるためと思われるが、溶解性ガラスが白濁して、透明性に乏しいという問題が見られた。したがって、かかる透明性に乏しい溶解性ガラスを、樹脂に混入させたり、樹脂成形体の表面に積層したりすると、樹脂自身の有する色や透明性を損なうという問題が見られた。

【0007】また、特開平1-303150号公報に開示されている溶解性ガラスは、特開昭62-210098号公報に開示された溶解性ガラスと同様にB、O、を多量に含んでいるためと思われるが、溶解性ガラスが白濁しており(透明性に乏しい)、また、機械的強度も低いという問題が見られた。そして、当該公報に開示されている溶解性ガラスは、ZnOの使用量が少ないためと50思われるが、経時変化により容易に黄変しやすいという

問題が見られた。

【0008】さらに、特開平1-313531号公報に 開示されている溶解性ガラスは、Al,O,やTiO, の1種もしくは2種の網目中間体酸化物を添加する必要 があり、溶解性ガラスの透明性が低下したり、組成物の 構成が複雑になったり、あるいは製造時間が長くなるな どの問題が見られた。

【0009】そこで、本発明者は、鋭意検討した結果、 Ag、O、ZnOおよびB、O、かそれぞれ相互に関係 し合っていることを見出し、本発明を完成させたもので 10 ある。すなわち、Ag、Oが主原因として溶解性ガラス が黄変するものの、ZnOおよびB、O、を所定範囲内 で添加することにより当該黄変を防止することができる 一方で、ZnOおよびB、O、の添加量を調整すること により、溶解性ガラスの透明性や機械的強度も改善でき ることを見出し、本発明を完成させたものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明は、Agイオンを 溶出しうる溶解性ガラスであって、構成成分としてAg , O、ZnOおよびB, O, を含み、かつ、当該溶解性 20 ガラスの全体量を100重量%としたときに、Ag20 の含有量を0.5~10重量%の範囲内の値、ZnOの 含有量を5.0~35重量%の範囲内の値、およびB, O, の含有量を5.0~15重量%の範囲内の値とする ことを特徴とする。このように溶解性ガラスを構成する ととにより、当該溶解性ガラスの透明性や機械的強度を 改善し、しかも溶解性ガラスの黄変を有効に防止すると とができる。

【0011】また、本発明の溶解性ガラスを構成するに あたり、構成成分としてP、O、を含み、かつ当該P、 〇、の含有量を30~60重量%の範囲内の値とすると とが好ましい。このように溶解性ガラスを構成すること により、Agイオンを均一に溶出させることができ、ま た、当該溶解性ガラスの透明性や機械的強度を改善する こともできる。

【0012】また、本発明の溶解性ガラスを構成するに あたり、ZnOの含有量/Ag,Oの含有量で表される 重量比率を、1.0~50の範囲内の値とすることが好 ましい。溶解性ガラスの黄変は、主としてAg、Oが関 与しているため、このようにAg, Oの含有量を基準に 40 して、ZnOの含有量を定めることにより、溶解性ガラ スの黄変をより効率的に防止することができる。

【0013】また、本発明の溶解性ガラスを構成するに あたり、構成成分としてCeO,を含み、かつ当該Ce O₂ の含有量を0.1~5重量%の範囲内の値とすると とが好ましい。このように溶解性ガラスを構成すること により、溶解性ガラスの透明性や機械的強度を改善する ことができ、さらには、電子線が照射された場合に、当 該溶解性ガラスが変色(黒系、茶系)するのを有効に防 止するととができる。

【0014】また、本発明の溶解性ガラスを構成するに あたり、当該溶解性ガラスの光透過率を50~100% の範囲内の値とすることが好ましい。このように溶解性 ガラスを構成することにより、樹脂自身の有する色や透 明性を損なうおそれがより少なくなり、さらには、溶解 性ガラスを比較的多量に添加することができるため、よ り長期間に亘って、容易に抗菌性の制御をすることがで きる。したがって、溶解性ガラスを樹脂等に混入させた 時の透明性をより向上させ、添加量(使用量)を多くす ることができる観点から、当該溶解性ガラスの光透過率 を70~100%の範囲内の値とすることがより好まし く、最適には80~100%の範囲内の値とすることで ある。なお、溶解性ガラスの光透過率は、当該溶解性ガ ラスを一例として3mmの厚さの板状に加工し、この板 状ガラスに波長400nm~700nmの可視光を透過 させたときの光透過量を、吸光光度計を用いて測定する ととにより算出することができる。

【0015】また、本発明の溶解性ガラスを構成するに あたり、当該溶解性ガラスが粉末状であって、当該溶解 性ガラスの平均粒子径を0.1~1000μmの範囲内 の値とすることが好ましい。このような平均粒子径を有 する溶解性ガラスを用いると、樹脂中への混入が容易と なり、また抗菌性組成物を成型し、成型品とした場合に も、優れた表面平滑性が得られる。なお、溶解性ガラス の平均粒子径の制御は、粉砕法や分級法を組み合わせる ことにより、容易に行うことができる。

【0016】また、本発明の溶解性ガラスを構成するに あたり、当該溶解性ガラスが粉末状であって、当該溶解 性ガラスの周囲に無機物および有機物あるいはいずれか 30 一方を被覆することが好ましい。このように溶解性ガラ スを構成することにより、Agイオンの溶出速度を容易 に制御して、長期間に亘って抗菌性を持続することがで きる。また、分散性を改良して、樹脂中への混入をより 容易とすることができる。

【0017】また、本発明の別な態様は、抗菌性組成物 であって、上記溶解性ガラスを、樹脂中に混入させて構 成することを特徴とする。

【0018】また、本発明の別な態様は、抗菌性組成物 であって、上記溶解性ガラスを、成型品の表面に積層さ せて構成することを特徴とする。なお、成型品は一定形 状を保持できるものであれば、特に制限されるものでは ないが、例えば樹脂からなる成型品であっても良く、あ るいは、金属、セラミック、ガラス、木、紙、布等から なる成型品であっても良い。

[0019]

【発明の実施の形態】以下、本発明の溶解性ガラスおよ びそれを用いた抗菌性組成物における実施の形態を具体 的に説明する。

【0020】まず、本発明の第1の実施形態は、溶解性 50 ガラスであって、Ag,O、ZnOおよびB,O,を構

成成分として含むものである。また、本発明の第2の実施形態は、抗菌性組成物であって、Ag, O、ZnOおよびB, O, を構成成分として含む溶解性ガラスを、樹脂中に混入させたものである。以下、本発明の溶解性ガラスを作成するために使用される構成成分や、あるいは抗菌性組成物を構成するにあたり使用する樹脂等について具体的に説明する。

[0021] 1. Ag, O

Ag, Oは、本発明の溶解性ガラスにおける必須構成成分であり、Agイオンを溶出させることにより、当該溶 10解性ガラスを抗菌性ガラスとすることができる。

【0022】 ことで、Ag、Oの含有量を0.5~10 重量%の範囲内の値とするのは、Ag、Oの含有量が 0.5重量%未満となると、溶解性ガラスの抗菌性が不 十分となるためであり、所定の抗菌効果を得るために、 多量の溶解性ガラスが必要となるためである。一方、A g、Oの含有量が10.0重量%を超えると、溶解性ガラスがより変色しやすくなり、また、コストが高くなり 経済的に不利となるためである。

【0023】したがって、溶解性ガラスの抗菌性および 20 変色防止性等のバランスがより良好な観点から、Ag₂ Oの含有量を1.0~5重量%の範囲内の値とするのがより好ましい。

[0024]2. ZnO

ZnOは、本発明の溶解性ガラスにおける必須構成成分であり、基本的に網目修飾酸化物としての機能を果たしている。但し、その他に、ZnOは本発明においては溶解性ガラスの黄変を防止するための機能も有している。【0025】ことで、ZnOの含有量を5.0~35重量%の範囲内の値とするのは、ZnOの含有量が5.0 30重量%未満となると、黄変防止効果が不十分となるためであり、一方、ZnOの含有量が35重量%を超えると、溶解性ガラスの透明性が低下したり、機械的強度が乏しくなるためである。

【0026】したがって、溶解性ガラスの変色防止性および透明性等のパランスがより良好な観点から、ZnOの含有量を10~30重量%の範囲内の値とするのがより好ましく、最適には20~30重量%の範囲内の値とすることである。

[0027]3. B, O,

B. O, は、本発明の溶解性ガラスにおける必須構成成分であり、基本的に網目修飾酸化物としての機能を果たしているが、その他に、本発明においては ZnOと相まって溶解性ガラスの透明性改善機能等も有している。

【0028】 ことで、B, O, の含有量を5.0~15 重量%の範囲内の値とするのは、当該B, O, の含有量が5.0重量%未満となると、黄変防止効果が不十分となるためであり、一方、B, O, の含有量が15重量%を超えると、溶解性ガラスの透明性が低下したり、機械的強度が乏しくなるためである。

【0029】したがって、溶解性ガラスの変色防止性および透明性等のバランスがより良好な観点から、B、O、の含有量を7~13重量%の範囲内の値とするのがより好ましく、最適には9~12重量%の範囲内の値とす

[0030]4. P. O.

ることである。

P. O, は、基本的に網目形成酸化物としての機能を果たすが、その他に、本発明においては溶解性ガラスの透明性改善機能やAgイオンの均一な放出性にも関与する。

【0031】 ことで、P,O,の含有量を30~60重量%の範囲内の値が好ましいとする理由は、当該P,O,の含有量が30重量%未満となると、溶解性ガラスの透明性が低下したり、あるいはAgイオンの均一な放出性や機械的強度が乏しくなるおそれがあるためであり、一方、P,O,の含有量が60重量%を超えると、溶解性ガラスが黄変しやすくなったり、また硬化性に乏しくなり機械的強度が低下するおそれがある。

【0032】したがって、溶解性ガラスの透明性および変色防止性等のバランスがより良好な観点から、 P_*O 、の含有量を $35\sim55$ 重量%の範囲内の値とするのがより好ましく、最適には $40\sim53$ 重量%の範囲内の値とすることである。

【0033】5. その他の溶解性ガラスにおける構成成分

(1) CeO₂

CeO, は、本発明の溶解性ガラスにおける任意構成成分であり、基本的に網目修飾酸化物としての機能を果たす。但し、CeO, はその他に、本発明において用いた場合には溶解性ガラスの透明性改善機能も発揮する。また、CeO, を添加することで、電子線に対する変色性を向上させることもできる。

【0034】ことで、CeO。の含有量を、0.1~5重量%の範囲内の値とするのが好ましい。その理由は、当該CeO。の含有量が0.1重量%未満となると添加効果(透明性改善機能)が発揮されないおそれがあるためであり、一方、CeO。の含有量が5重量%を超えると、コストが高くなり経済的に不利となるおそれがあるためである。

40 【0035】したがって、溶解性ガラスの経済性および変色防止性等のバランスがより良好な観点から、CeO。の含有量を0.2~3重量%の範囲内の値とするのがより好ましく、最適には0.3~2重量%の範囲内の値とすることである。

[0036] (2) Na₂O

Na、Oは、本発明の溶解性ガラスにおける任意構成成分であり、本発明に用いた場合には、基本的に網目修飾酸化物としての機能を果たす。但し、Na、Oはその他に、本発明においては溶解性ガラスの透明性改善機能等50 も発揮する。

6

【0037】 CCで、Na, Oの含有量を0.1~10 重量%の範囲内の値とするのが好ましい。その理由は、 当該Na、Oの含有量がO. 1重量%未満となると添加 効果(透明性改善機能)が発揮されないおそれがあるた めであり、一方、Na、〇の含有量が10重量%を超え ると、溶解性ガラスの透明性が低下するおそれがあるた めである。

7

【0038】したがって、溶解性ガラスの透明性および 変色防止性等のパランスがより良好な観点から、Naュ より好ましく、最適には1.0~3重量の範囲内の値と するととである。

[0039] (3) CaO

CaOは、本発明の溶解性ガラスにおける任意構成成分 であり、本発明に用いた場合には、基本的に網目修飾酸 化物としての機能を果たす。但し、CaOはその他に、 本発明においては溶解性ガラスを作成する際の、加熱温 度を低下させる等の機能を発揮することができる。

【0040】 CCで、CaOの含有量を0.1~10重 量%の範囲内の値とするのが好ましい。その理由は、当 該CaOの含有量が0.1重量%未満となると添加効果 (溶融温度低下効果) が発揮されないおそれがあるため であり、一方、CaOの含有量が10重量%を超える と、溶解性ガラスの透明性が低下するおそれがあるため である。

【0041】したがって、溶解性ガラスの溶融温度低下 効果および透明性等のバランスがより良好な観点から、 CaOの含有量を0.5~8重量%の範囲内の値とする のがより好ましく、最適には1.0~6重量の範囲内の 値とすることである。

[0042] (4) SiO,

SiO、は、本発明の溶解性ガラスにおける任意構成成 分であり、本発明に用いた場合には、基本的に網目形成 酸化物としての機能を果たしている。但し、その他にS iO,は、本発明においては溶解性ガラスの機械的強度 や透明性の改善機能も発揮することができる。

【0043】したがって、溶解性ガラスの機械的強度や 透明性のバランスが良好な観点から、SiO、の含有量・ を0.1~20重量%の範囲内の値とするのが好まし く、より好ましくは、1.0~10重量%の範囲内の値 40 とするととである。

【0044】(5)その他

網目形成成分としてB、O、を、網目修飾成分としてK 。O、MgO、BaO等を本発明の目的の範囲内で所定 量添加するととも可能である。

【0045】6. 抗菌性組成物

溶解性ガラスを以下に示す樹脂中に、所定量混入させる ととにより、あるいは成型品の表面に積層することによ り、抗菌性組成物を作成することができる。

【0046】(1)透明樹脂

本発明の抗菌性組成物を作成するにあたり、溶解性ガラ スを以下に示す透明樹脂中に混入させることが可能であ る。好ましい透明樹脂としては、ポリエチレン樹脂(P E)、ポリプロピレン樹脂(PP)、ポリエチレンテレ フタレート樹脂(PET)、ポリブチレンテレフタレー ト樹脂(PBT)、ポリカーボネート樹脂(PC)、ス チレン系樹脂(PS)、塩化ビニリデン樹脂、酢酸ビニ ル系樹脂、ポリピニルアルコール樹脂、フッ素系樹脂、 ポリアリーレン樹脂、アクリル系樹脂、エポキシ系樹 脂、透明塩化ビニール樹脂、アイオノマー樹脂、ポリア ミド系樹脂、ポリアセタール系樹脂等の1種または2種 以上を挙げることができる。なお、このような種類の透 明樹脂を使用する場合、具体的に50~100%の範囲 内の下記式で定義される光透過率を有するものを使用す るのが好ましく、より好ましくは、80~100%の範 囲内の光透過率を有するものを使用することである。ま た、透過光量および入射光量は吸光光度計や光量計(バ ワーメータ)を用いて測定することができる。その測定 の際、透明樹脂は、例えば厚さ1mmの板状としたもの を使用することができる。

光透過率(%)=透過光量/入射光量×100 【0047】(2)不透明樹脂

また、本発明の抗菌性組成物を作成するにあたり、溶解 性ガラスを不透明樹脂中に混入させることも可能であ る。好ましい不透明樹脂として以下のものを挙げること ができる。例えば、ポリエチレン樹脂(PE)、ポリプ ロピレン樹脂(PP)、ポリエチレンテレフタレート樹 脂(PET)、ポリブチレンテレフタレート樹脂(PB T)、ポリカーボネート樹脂(PC)、スチレン系樹脂 (PS)、塩化ビニリデン樹脂、酢酸ビニル系樹脂、ポ リピニルアルコール樹脂、フッ素系樹脂、ポリアリーレ ン樹脂、アクリル系樹脂、エポキシ系樹脂、透明塩化ビ ニール樹脂、アイオノマー樹脂、ポリアミド系樹脂、ポ リアセタール系樹脂等の透明樹脂に対して、顔料、塗 料、染料等を所定量添加して不透明とした樹脂や、それ 自体で不透明なフェノール樹脂、メラミン樹脂等の1種 または2種以上を挙げることができる。なお、このよう な種類の不透明樹脂を使用する場合、具体的に0~50 %の範囲内、より好ましくは、0~30%の範囲内の上 記式で定義される光透過率を有するものを使用すること が好ましい。

【0048】(3)溶解性ガラスの混入量(添加量) 本発明の抗菌性組成物を作成するにあたり、樹脂100 重量部あたり、溶解性ガラスの混入量を、0.01~1 0重量部の範囲内の値とするのが好ましい。溶解性ガラ スの混入量が0.01重量部未満となると、抗菌性が低 下するおそれがあり、一方、溶解性ガラスの混入量が1 0重量部を超えると、抗菌性組成物の機械的強度が低下 したり、混入が困難となったり、あるいは抗菌性組成物 50 の透明性が低下するおそれが生じるためである。

【0049】したがって、かかる抗菌性組成物における抗菌性と機械的強度等とのバランスがより好ましい観点から、樹脂100重量部あたり、溶解性ガラスの混入量を、0.1~5重量部の範囲内の値とするのがより好ましく、最適には、0.3~3重量部の範囲内の値とすることである。

【0050】(4)成型体

抗菌性組成物を所定形状に加工して、成型体とすることができる。当該成型体の形態は特に制限されるものではなく、用途に応じて適宜成型することができる。例えば、板状、フィルム状、長方体状、正方体状、球状、棒状、あるいは異形体状とすることが好ましい。

【0051】7. 製造方法

溶解性ガラスおよびそれを用いた抗菌性組成物の製造方法については特に限定されず、一般的に知られた方法を採ることができる。したがって、一例として、溶解性ガラスおよびそれを用いた抗菌性組成物を作成するにあたり、以下の工程を採用することが好ましい。

【0052】(1)ガラス原材料混合工程

ガラス原材料を正確に秤量した後、均一に混合する工程 20 である。アルミナ磁器潰らい機、ボールミル、プロペラミキサ等の混合機械(ミキサ)を使用することが好ましい。

【0053】(2)ガラス原材料溶融工程

均一に混合したガラス原材料を、ガラス溶融炉等を用いて、溶融させて、溶融ガラスを作成する工程である。なお、溶融温度としては600~1500℃の条件、溶融時間としては、0.1~24時間の条件を採用することが、生産効率を高める観点から、また製造時における溶解性ガラスの黄変性を可及的に少なくできる観点から好 30ましい。

【0054】(3)溶解性ガラス粉砕工程

得られた溶融ガラスを、粉砕し、微粒子、すなわち本発明の溶解性ガラスとする工程である。具体的には、粗粉砕(水粉砕を含む。)および微粉砕を行うことが、均一な粒子径を有するガラス粒子が効率的に得られる点で好ましい。但し、用途によっては、かかる工程を省略することができ、(2)の工程終了後に得られる溶解性ガラスを、抗菌性ガラスとして使用することができる。

【0055】(4)溶解性ガラスの樹脂への混入工程得られた溶解性ガラスを、樹脂中へ混入し、抗菌性組成物とする工程である。混入方法も特に制限されるものでなく、練り込み法、塗布法、拡散法等を採ることができる。

[0056]

【実施例】以下、本発明を実施例によってさらに詳細に 説明する。但し、以下の説明は本発明を例示的に示すも のであり、本発明はとれらの記載に制限されるものでは ない。

【0057】[実施例1](溶解性ガラスの作成)P,

10

O。の組成比が55重量%、ZnOの組成比が30重量%、B。O。の組成比が5重量%、CaOの組成比が5重量%、CaOの組成比が5重量%、Ag。Oの組成比が3重量%、Na。Oの組成比が1重量%、CeO。の組成比が1重量%となるように、それぞれのガラス原料を、アルミナ磁器漬らい機を用いて、ルツボ内で均一に混合した。次いで、ガラス溶融炉を用いて、1100℃、1時間の条件でガラス原料を加熱し、溶融ガラスを作成した。その後、ガラス溶融炉から取り出した溶融ガラスを水中に流し込むことにより大まかに水砕した。それから、さらに乳鉢を用いて粗粉砕し(平均粒子径約100μm)、その後、顕微鏡で確認しながら振動ボールミルを用いて微粉砕し(平均粒子径約5μm)、本発明の溶解性ガラス(微粒子)とした

【0058】(溶解性ガラスの評価)

(1)評価1(透明性評価1)

得られた溶解性ガラスの透明性を、顕微鏡を使用して、 以下の基準で判断した。結果を表2に示す(評価1)。

- ◎:無色透明である。
- 20 〇:一部不透明感ある。
 - △:一部白色感がある。
 - ×:完全に白色である。

【0059】(2)評価2(透明性評価2)

下地として赤色のポリプロピレン板(厚さ2mm)を用い、この板上に得られた溶解性ガラスを均一に載置した。そして、顕微鏡を使用して、当該ポリプロピレン板の色が溶解性ガラスを通して認識できるか否かを以下の基準で判断した。結果を表2に示す(評価2)。

- ◎:下地の色が完全に認識できる。
- 10 : 下地の色がわずかにぼやける感がある。
 - △:下地の色が一部ぼやける感がある。
 - ×:下地の色が完全に認識できない。
 - 【0060】(3)評価3(黄変性評価1)

得られた溶解性ガラスに対して、紫外線照射装置(サンシャインウエザオメータ)を用いて連続的に紫外線(ブラックパネル温度:63℃、照度:波長300~700 nmの光において、255 W/m²)を照射し、溶解性ガラスの黄変性を以下の基準で判断した。なお、溶解性ガラスの黄変性は、顕微鏡を使用して測定した。結果をオスパーナーでであり

- 40 表2に示す(評価3)。◎:100時間経過後に無色透明である。
 - 〇:50時間経過後に無色透明である。
 - △:10時間経過後に無色透明である。
 - ×:10時間経過後に黄変している。

【0061】(4)評価4(黄変性評価2)

得られた溶解性ガラスを、水道水 (20℃) 中に浸漬

- し、溶解性ガラスの黄変性を以下の基準で判断した。な
- お、溶解性ガラスの黄変性は、顕微鏡を使用して測定した。結果を表2に示す(評価4)。
- 50 ⑨:1000時間経過後に無色透明である。

〇:500時間経過後に無色透明である。

△:100時間経過後に無色透明である。

×:100時間経過後に黄変している。

【0062】(5)評価5~7(抗菌性評価) 得られた溶解性ガラスを、ポリエチレン樹脂(評価 5)、ポリブチレンテレフタレート樹脂(評価6)、ポリカーボネート樹脂(評価7)にそれぞれ、0.5重量 %となるように混入させ、3種類の溶解性ガラス入り樹脂を作成した。次いで、当該溶解性ガラス入り樹脂を厚さ2mmの試験片にそれぞれ成型した。そして、3種類 10の試験片に、菌株(黄色ブドウ球菌)を均一に接触させ、さらに、ポリエチレン製フィルム(減菌)を載せて、それぞれ測定サンブルとした。それから、それぞれの測定サンブルを、36℃、24時間の条件で、恒温槽に載置し、試験前の菌数と試験後の菌数をそれぞれ測定し、以下の基準で抗菌性を評価した。それぞれの結果を

11

③:試験後の菌数が、試験前の菌数の1/10000未 満である。

表2に示す(評価5~7)。

〇:試験後の菌数が、試験前の菌数の1/10000以*20

*上~1/1000未満である。

△:試験後の菌数が、試験前の菌数の1/1000以上 ~1/100未満である。

×:試験後の菌数が、試験前の菌数の1/100以上である。

【0063】[実施例2~7]

(溶解性ガラスの作成) 実施例 1 と同様の作成条件で、表 1 に示す組成となるように、溶解性ガラスをそれぞれ作成した。なお、実施例 1 と比較して、実施例 2~5では、B. O, の含有量を増加等させている(8~15重量%)。また、実施例 6 および 7 では、B. O, の含有量(それぞれ 1 0重量%)を増加させるとともに、Zn Oの含有量(2 0重量%あるいは 2 5重量%)を低減等させている。

【0064】(溶解性ガラスの評価)実施例1と同様の評価条件で、得られた溶解性ガラスをそれぞれ評価した。結果を表2に示す(評価1~7)。

[0065]

【表1】

	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施
	例1	例2	例3	例4	例5	916	例7
Ag ₂ O	3. 0	3. 0	3. 0	3. 0	3. 0	1. 0	2. 0
ZnO	30. 0	30. 0	30. 0	30. 0	30. 0	20. 0	25. 0
в,о,	5. 0	8. 0	10. 0	13. 0	15. 0	10. 0	10. 0
P,06	55. <u>0</u>	50. 0	50. 0	50. 0	50. 0	40. 0	45. 0
Na,O	1. 0	10	1. 0	1. 0	1. 0	7. 0	2. 0
CeO,	1. 0	1. 0	1. 0	1. 0	1. 0	2. 0	0. 5
CaO	5. 0	7. 0	5. 0	2. 0	0	20. 0	15. 5

[0066]

※ ※【表2】

	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施
	9 11	例2	例3	69 4	例5	例8	917
評価 1	0	•	0	0	0	0	0
評価2	0	0	•	0	0	9	9
評価3	6	•	•	0	0	0	0
評価4	6	0	•	0	•	0	0
評価5	•	0	•	6	0	•	0
評価6	•	0	0	0	0	9	0
評価フ	0	9	0	9	0	•	0

【0067】[比較例1~7]

(溶解性ガラスの作成)実施例1と同様の作成条件で、表3に示す組成で以て溶解性ガラスをそれぞれ作成した。なお、実施例1と比較して、比較例1~3では、ZnOの含有量が多く(40重量%)およびB,O,の含有量が多くなっている(15~30重量%)。また、比較例4~7では、ZnOが添加されていないか。あるい

は添加量が少なくなっている(0~5重量%)。

【0068】(溶解性ガラスの評価)実施例1と同様の評価条件で、比較例 $1\sim7$ において得られた溶解性ガラスをそれぞれ評価した。結果を表4に示す(評価 $1\sim7$)。

有量が多くなっている(15〜30重量%)。また、比 【0069】結果から明らかなように、比較例1は、2 較例4〜7では、2n0が添加されていないか、あるい 50 n0の含有量が多すぎるためと思われるが、得られた溶

解性ガラスが白濁しており、透明性に欠けることが確認 された。

[0070] 比較例2は、ZnOの含有量が多すぎ、またB,O,の含有量も多すぎるためと思われるが、得られた溶解性ガラスが白濁しており、透明性に欠けることが確認された。

【0071】比較例3は、ZnOの含有量が多すぎ、またB,O,の含有量がさらに多すぎるためと思われるが、得られた溶解性ガラスが白濁しており、透明性に欠けることが確認された。

【0072】比較例4は、ZnOを含んでおらず、B,O,の含有量が多すぎるためと思われるが、得られた溶解性ガラスは黄変しやすいことが確認された。

【0073】比較例5は、ZnOの含有量およびB,O,の含有量が少ないためと思われるが、得られた溶解性ガラスが白濁しており、透明性に欠け、さらには黄変しやすいことが確認された。また、P,O,の含有量が多すぎるためと思われるが、溶解性ガラスがより黄変しや*

*すく、さらには溶解性ガラスの機械的強度が乏しい傾向 が見られた。

【0074】比較例6は、ZnOを含んでおらず、B,O,の含有量が多すぎるためと思われるが、得られた溶解性ガラスが白濁しており、透明性に欠け、さらには黄変しやすいことが確認された。また、P,O,の含有量が多すぎるためと思われるが、溶解性ガラスがより黄変しやすく、さらには溶解性ガラスの機械的強度が乏しい傾向が見られた。

10 【0075】比較例7は、B,O,の含有量が多すぎるためと思われるが、得られた溶解性ガラスが白濁しており、透明性に欠けていることが確認された。また、P,O,の含有量が多すぎるためと思われるが、溶解性ガラスがより黄変しやすく、さらには溶解性ガラスの機械的強度が乏しい傾向が見られた。

[0076]

【表3】

	比較	比較	比較	比較	比較	比較	比較
	6N 1	9 2	例3	69 4	例 5	例6	例7
Ag,O	1. 0	1. 0	1. 0	1. 0	2. 0	3. 0	3. 0
ZnO	40. 0	40. 0	33. 0	0. 0	3. 0	0. 0	5. 0
B,O,	15. 0	20. 0	30. 0	20. 0	4. 0	20. 0	30. 0
P ₂ O ₅	44. 0	39. 0	30. 0	50. 0	62. 0	65. 0	60. 0
NagO	0. 0	0. 0	1. 0	0. 0	9. 0	7. 0	2 0
CaO	0. 0	0. 0	5. 0	29. 0	20. 0	5. 0	0. 0

[0077]

※30※【表4】

	比較 例 1	比較 例 2	比較 例3	比較例4	比較例5	比較 例6	比較 例7
評価1	Δ	×	×	Δ	Δ	Δ	Δ
評価2	×	×	×	Δ	Δ	×	×
評価3	0	0	0	×	×	×	Δ
評価4	0	0	0	×	×	×	Δ
評価5	0	0	0	0	0	0	•
評価6	0	0	0	0	0	0	0
評価で	0	0	0	0	0	0	0

[0078]

【発明の効果】以上説明したように、Ag、O、ZnO およびB、O。を所定範囲内で含有することにより、優れた抗菌性を有するほかに、溶解性ガラスの透明性や機械的強度が改善され、しかも溶解性ガラスの黄変を有効に防止することができるようになった。

【0079】また、このような溶解性ガラスを樹脂中に 混入させたり、成型品の表面に積層して抗菌性組成物を 作成しても、樹脂および成型品自身の有する色や透明性 50 を損なうおそれが可及的に少なくなった。

【0080】また、かかる溶解性ガラスは、容易に一定形状に加工することができ、均一な平均粒子径を有する微粒子とすることができるようになった。したがって、分散性が良好となり、より均一に樹脂中に混入させることができるようになった。

【0081】さらに、本発明の溶解性ガラスにおいては、抗菌性も向上させることができるようになった。

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

u	BLACK BORDERS
	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	FADED TEXT OR DRAWING
	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
۵	SKEWED/SLANTED IMAGES
	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
À	GRAY SCALE DOCUMENTS
Ö	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox